8/5/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

012723662

WPI Acc No: 1999-529775/*199945*

XRAM Acc No: C99-155926

Solubilizer for pharmaceutical, cosmetic or foodstuff preparations

Patent Assignee: BASF AG (BADI)

Inventor: DRALLE-VOSS G; KOLTER K; OPPENLAENDER K; RUCHATZ F; ZIRNSTEIN M

Number of Countries: 027 Number of Patents: 004

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week	
EP 943340 .	Al	19990922	EP 99104859	A	19990311	199945	В
DE 19812152	A1	19990923	DE 1012152	A	19980320	199945	-
JP 11347394	A	19991221	JP 9978609	A	19990323	200010	
CN 1234277	A	19991110	CN 99105535	A	19990320	200012	

Priority Applications (No Type Date): DE 1012152 A 19980320

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 943340 A1 G 17 A61K-047/34

Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI

JP 11347394 A 12 B01F-017/42 CN 1234277 A A61K-047/34 DE 19812152 A1 A61K-009/08

Abstract (Basic): *EP 943340* A1

NOVELTY - The use of polymerized fatty acid or alcohol derivatives (I) as solubilizers is new, where (I) are obtained by condensation of polymerized 12-110C fatty acids or alcohols with hydrophilic compounds selected from polyols, monosaccharides, alkylene glycols and optionally aminated polyalkylene glycols.

USE - Especially in pharmaceutical, cosmetic or foodstuff preparations (all claimed). Pharmaceutical preparations (specifically for parenteral administration) or cosmetic preparations containing water insoluble or sparingly water soluble active agents and (I) as solubilizer are claimed, as are foodstuff preparations (specifically containing water insoluble or sparingly water soluble vitamins or carotenoids) containing (I) as solubilizer. Pharmaceutical or cosmetic formulations suitably contain (I) at 1-50 (preferably 5-30) wt.%. (I) can also be used (not claimed) as solubilizers for agrochemicals such as pesticides, herbicides, fungicides or insecticides.

ADVANTAGE - (I) have high solubilizing power; cause very little hemolysis; are well tolerated and are free from side-effects on the skin or mucosa after parenteral, oral or topical administration; and (due to their low molecular weight) pass through the kidneys. Especially (I) have no side effects due to reciprocal action on blood corpuscle membranes; and on very little or no histamine release on parenteral administration.

pp; 17 DwgNo 0/0

Title Terms: PHARMACEUTICAL; COSMETIC; FOOD; PREPARATION Derwent Class: A23; A96; A97; B07; D13; D21

International Patent Class (Main): A61K-009/08; A61K-047/34; B01F-017/42 International Patent Class (Additional): A23L-001/03; A23L-001/035; A23L-001/058; A23L-001/30; A61K-007/00; A61K-007/48; A61K-047/12; C07H-015/04; C08G-063/12; C08G-063/137; C08G-063/52; C08G-063/668 File Segment: CPI



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11) EP 0 943 340 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag: 22.09.1999 Patentblatt 1999/38

(51) bit Cl.⁵: **A61K 47/34**, A61K 7/00, A23L 1/035

(21) Anmeldenummer: 99104859.6

(22) Anmeidetag: 11.03.1999

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU
MC NL PT SE
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL LT LV MK RO SI

(30) Prioritat: 20.03.1998 DE 19812152

(71) Anmelder: BASF AKTIENGESELLSCHAFT 67056 Ludwigshaten (DE) (72) Erfinder:

 Draile-Voss, Gabriele, Dr. 64665 Alsbach-Hähnlein (DE)

 Ruchatz, Folker, Dr. 67433 Neustadt (DE)

 Zirnstein, Michael, Dr. 69198 Schriesheim (DE)

 Oppenländer, Knut, Dr. 67061 Ludwigshafen (DE)

Kolter, Karl, Dr.
 67117 Limburgerhof (DE)

- (54) Verwendung von polymerisierten Fettsäurederivaten und Fettalkoholderivaten als Solubilisatoren
- (57) Verwendung von polymerisierten Fettsäureund Fettalkoholderivaten, hergestellt durch Kondensation von polymerisierten C₁₂-C₁₁₀-Fettsäuren oder C₁₂-C₁₁₀-Fettalkoholen mit hydrophilen Bausteinen aus der Gruppe, bestehend aus Polyalkoholen, Monosacchariden, Alkytenglykolen, Polyalkytenglykolen, eminierten Polyalkytenglykolen, als Solubilisatoren.

[0002] Bei der Herstellung homogener pharmazeutischer oder kosmetischer Zubereitungen hat die Solubilisierung von hydrophoben Stoffen eine sehr große praktische Bedeutung erlangt.

[0003] Unter Solubilisierung ist eine Löslichkeitsverbesserung durch oberflächenaktive Verbindungen zu verstehen, die in der Lage sind, schlecht wasserlösliche oder wasserunlösliche Stoffe in klare, höchstens opaleszierende wäßrige Lösungen zu überführen, ohne daß hierbei die chemische Struktur dieser Stoffe eine Veränderung erfährt.

[0004] Die hergestellten Solubilisate sind dadurch gekennzeichnet, daß der schlecht wasserlösliche oder wasserunlösliche Stoff in den Molekülassoziaten der oberflachenaktiven Verbindungen, die sich in waßriger Lösung bilden - den sogenannten Mizellen - gelöst vorliegt. Die resultierenden Lösungen sind stabile einphasige Systeme, die optisch kler bis opaleszent erscheinen und ohne größeren Energieeintrag hergestellt werden können.

[0005] Solubilisatoren können das Aussehen beispielsweise von kosmetischen Formulierungen sowie von Lebens15 mittelzubereitungen verbessern, indem sie die Formulierungen transparent machen. Außerdem kann im Falle von pharmazeutischen Zubereitungen auch die Bioverfügbarkeit und damit die Wirkung von Arzneistoffen durch die
Verwendung von Solubilisatoren gesteigert werden.

[0006] Als Solubilisatoren für pharmazeutische Arzneistoffe und kosmetische Wirkstoffe werden hauptsächlich folgende Produkte eingesetzt:

- ethoxiliertes (hydriertes) Ricinusól, (z.B. Cremophor® Marken, Fa. BASF);
- ethoxilierte Sorbitanfettsäureester, (z. B. Tween® Merken, Fa. ICI);
- 25 ethoxilierte Hydroxystearinsäure, (z.B. Solutol® Marken, Fa. BASF).

[0007] Die oben beschriebenen, bisher eingesetzten Solubilisatoren zeigen jedoch eine Reihe enwendungstechnischer Nachteile.

[0008] So ist z. B. deren parenterale Applikation mit einer Freisetzung von Histamin und einem daraus resultierenden Blutdruckabfall verbunden (Lorenz et Al., Agents and Actions, Vol. 12, 1/2, 1982).

[0009] Die bekannten Solubilisatoren besitzen für einige schwerlösliche Arzneistoffe z. B. Clotrimazol nur eine geringe lösungsvermittelnde Wirkung.

[0010] Oberflächenaktive Verbindungen besitzen häufig eine hohe hämolytische Aktivität, die einer Anwendung auf dem Gebiet der Pharmazie, insbesondere in Parenteralia entgegensteht.

35 [0011] EP-A-0 131 558 beschreibt Ester aus polymerisierten Fettsäuren und Polyethylenglykol bzw. einseitig varschlossenam Polyethylenglykol als Dispergiermittel für feste hydrophobe Partikel in Wasser.

[0012] EP-A-0 229 400 beschreibt Polyester aus polymerisierten Fettsäuren, Polyethylenglykolen und Fettsäuren als Verdickungsmittel für tensidhaltige, kosmetische und pharmazeutische Präparate.

[0013] Es bestand nun die Aufgabe, neue Solubilisatoren für pharmazeutische, kosmetische sowie lebenmitteltechnische Anwendungen bereitzustellen, die die oben genannten Nachteile nicht eufweisen.

[0014] Diese Aufgabe wurde erfindungsgemaß gelöst durch die Verwendung von polymerisierten Fettsäure- und Fettelkoholderivaten, hergestellt durch Kondensation von polymerisierten C₁₂-C₁₁₀-Fettsäuren oder C₁₂-C₁₁₀-Fettalkoholen mit hydrophilen Verbindungen aus der Gruppe, bestehend aus Polyalkoholen, Monosacchariden, Alkylenglykolen, Polyalkylenglykolen und aminierten Polyalkylenglykolen als Solubilisatoren.

45 [0015] Unter polymerisierten Fettsäuren sind gesättigte oder ungesättigte Fettsäuren mit 12 bis 110 C-Atomen, bevorzugt 24 bis 44 C-Atomen, besonders bevorzugt 32 bis 40 C-Atomen zu verstehen, die durch Polymerisation einer oder verschiedener ungesättigter Fettsäuren hergestellt werden.

[0016] Die polymerisierbaren Fettsäuren bzw. Fettalkohole sind eintach oder mehrfach ungesättigte Verbindungen mit einer Kohlenstoffkette von 6 bis 22 C-Atomen, bevorzugt 12 bis 22 C-Atomen, besonders bevorzugt 16 bis 20 C-Atomen sowie Gemische dieser Fettsäuren bzw. Fettalkohole, beispielsweise Ölsäure - Linolsäure Gemische.

[0017] Die ebenfalls beanspruchten polymerisierten Fettalkohole mit 12 bis 110 C-Atomen, bevorzugt 24 bis 44 C-Atomen, besonders bevorzugt 32 bis 40 C-Atomen können durch Hydrierung der emsprechenden polymerisierten Fettsäuren erhalten werden und liegen bevorzugt in der gesättigten Form vor.

[0018] Die Polymerisation der Fettsäuren bzw. Fettalkohole kann zu dimeren, trimeren bis hin zu pentameren Struk-55 turen führen.

[0019] Bevorzugte Verwendung als Solubilisator finden dimere und trimere Fettsäure- oder Fettalkoholderivate, insbesondere dimere Fettsäurederivate.

[0029] Die dimerisierten Derivate enthalten im wesentlichen lineare und cyclische Verbindungen, die ungesättigt oder

hydriert sein können, bevorzugt aber hydriert sind.

[0021] Beispiele für ungesättigte Dimerlettsäurestrukturen:

żο H₃C --- (CH₂)₈---CH-(CH2)7-COOH H3C-(CH2)7-CH =

25

[0022] Als polymensierte Fettsäuren kommen vorzugsweise die Produkte in Frage, die unter der Bezeichnung Pripol[®] (Fa. Unichema) oder Empol[®] (Fa. Henkel) im Handel erhältlich sind. Diese dimerisierten Öl-/Linoisäure Gemische enthalten vorwiegend lineare und cyclische Verbindungen. Daneben können diese Produkte auch noch Anteile von monomeren sowie von trimeren und höher kondensierten Fettsäuren enthalten.

[0023] Typische im Handel erhältliche dimere Fettsäuren haben etwa folgende Zusammensetzung:

-(CH2)7-COOH

Monomere Sauren: 0-15 Gew.-%, dimere Sauren: 50-99 Gew.-%.

tri- und höherpolymerisierte Säuren: 1-35 Gew.-%,

wobei der Gehalt je nach Herkunft der Monomeren, des Polymerisationsverfahrens sowie des Aufarbeitungsprozesses innerhalb dieser Grenzen schwanken kann.

[0024] Als hydrophile, für die Kondensation mit den polymerisierten Fettsäuren oder Fettalkoholen geeignete Verbindungen seien genannt:

[0025] Polyalkohole, z.B. Pentaerythrit, Glycerin, Oligoglycerine mit 2-20 Einheiten, Zuckeralkohole wie D-Sorbit und D-Mannit; Alkylenglykole, insbesondere C2-C4-Alkylenglykole, beispielsweise Ethylenglykol, Methylethylenglykol, Propylengiykol sowie deren Dimere;

[0026] Polyalkylenglykole, z.B. Polyethylenglykole, Polypropylenglykole, gegebenenfalls aminiert, mit einem Molekulargewicht von 200 bis 12000 g/mol, bevorzugt 300 bis 5000 g/mol, besonders bevorzugt 400 bis 1500 g/mol;

[0027] Einseitig verschlossene Palyalkylenglykole, z.B. Methytpolyethylenglykol, Ethylpolyethylenglykol, Propylpolyethylenglykol, Methylpolypropylenglykol, Ethylpolypropylenglykol, Propylpolypropylenglykol, gegebenenfalls aminiert, mit einem Motekutargewicht von 200 bis 12000 g/mol, bevorzugt 300 bis 5000 g/mol, besonders bevorzugt 400 bis 1500 a/mol:

[0028] Monosaccharide, z.B. Ribose, Arabinose, Glucose, Mannose, Galectose, Fructose oder Saccharose.

[0029] Die Verknüpfung der hydrophilen Verbindungen mit den polymerisierten Fettsäuren bzw. Fettalkoholen erfolgt bevorzugt via Esterbindung bzw. Etherbindung.

[0030] Bevorzugte werden von den oben genannten Kondensationsprodukten solche als Solubilisatoren verwendet, die mindestens 50 Gew. % einer oder mehrerer dimensierter Fettsäure- oder Fettalkoholderivate der ellgemeinen Formel I

$$\begin{vmatrix}
A-B-x + B-A-B-x \\
B-x + B-A-B-x \\
\end{bmatrix}_{U}^{Z}$$

10 enthalten, in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

- A Rest einer dimerisierten Fettsäure oder eines dimerisierten Fettalkohoks mit 22 bis 42 C-Atomen;
- 15 B -C(+O)- oder -CH2-;
 - x hydrophiler Baustein aus der Gruppe, bestehend aus Polyalkoholen, Monosacchanden, Alkylenglykolen, Polyalkylenglykolen und aminierten Polyalkylenglykolen;
- 20 Z OR, NHR, R;
 - H. C₁-C₂₀-Alkyl, C₁-C₂₀-Alkenyl, C₁-C₁₂-Acyl;
 - u 0 bis 20

25

50

55

[0031] Der Gehalt an erfindungsgemäßen dimerisierten Fettsäure- oder Fettalkoholderivaten in den oben genannten Kondensationsprodukten liegt bei mindestens 50 Gew.-%, bevorzugt zwischen 50 und 100 Gew.-%, besonders bevorzugt zwischen 70 und 100 Gew.-%, ganz besonders bevorzugt zwischen 80 und 100 Gew.-%. Daneben können diese Kondensationsprodukte noch 0 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 0 bis 30 Gew.-%, besonders bevorzugt 0 bis 20 Gew.-% monomere sowie trimere und höher kondensierte Fettsäuren enthalten.

[0032] Als Alkylreste R seien verzweigte oder unverzweigte C₁-C₂₀-Alkylketten, beispielsweise Methyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl-, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylpropyl, 1-Ethylpropyl, 1-Ethylpropyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, n-Octyl, n-Nonyl, n-Decyl, n-Undecyl, n-Dodecyl, n-Tridecyl, n-Tetradecyl, n-Heptadecyl, n-Heptadecyl, n-Nonadecyl oder n-Eicosyl genenat.

[0033] Als Alkenylreste R seien verzweigte oder unverzweigte C₂-C₂₀-Alkenylketten, beispielsweise Vinyl, Propenyl, Isopropenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 1-Heptenyl, 1-Octenyl oder 2-Octenyl generant.

[0034] Als Acytreste R seien verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte C₁-C₁₂-Acytreste bzw. C₁-C₁₁-Alkytcarbonylreste, beispielsweise Formyl, Methylcarbonyl (Acetyl), Ethylcarbonyl, n-Propylcarbonyl, n-Butylcarbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl-, 2-Methylpropylcarbonyl-, 1-Dimethylettrylcarbonyl-, n-Pentylcarbonyl-, 3-Methylpropylcarbonyl-, n-Hexylcarbonyl-, n-Octylcarbonyl-, 2-Ethylherylcarbonyl-, n-Nonylcarbonyl-, n-Decylcarbonyl-, n-Undecylcarbonyl-, n-Undec

[0035] Besonders bevorzugt sind solche dimensierten Fettsäure- und Fettalkoholderivate der Formel la.

$$A - B = E \xrightarrow{D} D = X^{\frac{1}{2}} \xrightarrow{D} B - A - B = E \xrightarrow{D} D = X^{\frac{1}{2}} \xrightarrow{D} R^{2}$$

$$B = E \xrightarrow{M} D = X^{\frac{1}{2}} \xrightarrow{D} B - A - B = E \xrightarrow{M} D = X^{\frac{1}{2}} \xrightarrow{D} R^{2}$$

in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

Rest einer dimensierten Fettsäure oder eines dimerisierten Fettalkohols mit 22 bis 42 C-Atomen; Α В -C(=O)- oder -CH2-; D ·O-: -N(R3)-Y-: Ε X^1 -CH2-CH2-O-, -CH2-CH2-CH2-O-, -CH(CH3)-CH2-O-, -CH2-CH2-CH2-CH2-O-, -CH3-CH(CH3-CH3)-O-; 10 •CH₂-CH₂-, -CH₂-CH₂-CH₂-, -CH(CH₃)-CH₂-; R1 H. C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, C₁-C₁₂-Acyl; H_S H. C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, C1-C12-Acyl; R3 H. C1-C20-Alkyl. C2-C20-Alkenyl. [-X1-]0-R1: m 0 oder 1; 20 1 bis 150: n Ų 0 bis 20. 25 [0036] Als Alkylreste R¹ bis R³ seien verzweigte oder unverzweigte C₁-C₂₀-Alkylketten, beispielsweise Methyl, Ethyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl-, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylputyl, 2-Methylpropyl-, 2-Methylpropyl butyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylbropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, n-Octyl, n-Nonyl, n-Decyl, n-Undecyl, n-Dodecyl, n-Tridecyl, n-Tetradecyl, n-Pentadecyl, n-Hexadecyl, n-Heptadecyl, n-Octadecyl, n-Nonadecyl oder n-Eicosyl genannt. [0037] Als Alkenylreste R1 bis R3 seien verzweigte oder unverzweigte C2-C20-Alkenylketten, beispielsweise Vinyl, Propenyl, Isopropenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 1-Heptenyl, 2-Heptenyl, 1-Octenyl oder 2-Octenyl genannt. [0038] Als Acylreste R1 und R2 seien verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte C1-C12-Acylreste bzw. C1-C11-Alkylcarbonylreste, beispielsweise Formyl, Methylcarbonyl (Acetyl), Ethylcarbonyl, n-Propylcarbonyl, n-Butylcarbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl, 2-Methylpropylcarbonyl, 1,1-Dimethylethylcarbonyl, n-Pentylcarbonyl, 3-Methylbutylcarbonyl, 2,2-Dimethylpropylcarbonyl, n-Hexylcarbonyl, n-Heptylcarbonyl, n-Octylcarbonyl, 2-Ethylhexylcarbonyl, n-Nonylcarbonyl, n-Decylcarbonyl, n-Undecylcarbonyl genannt. 40 [0039] X1 sei eine Alkylenglykol-Monomereinheit, eusgewählt aus der Gruppe Ethylenglykol, 1-Methylethylenglykol, n-Propylenglykol, n-Butylenglykol und 1-Ethylethylenglykol. [0040] Die Polyalkylenglykole können dabei eus 1 bis 150 Monomereinheiten, bevorzugt 5 bis 50, besonders bevorzugt aus 7 bis 30 Monomereinheiten zusammengesetzt sein. [0041] Bevorzugte Monomereinheiten für X¹ seien Ethylenglykol und 1-Methylethylenglykol. [0042] Die Polyalkylenglykole sowie die Alkytpolyalkylenglykole können auch mit E = -N(R3)-Y- einseitig aminiert sein, wobei in diesem Fall die Aminogruppe als Säureamid an die polymerisierte Fettsäure gebunden sein kann. Bei der Aminogruppe kann es sich um eine primäre oder sekundäre Aminogruppe hendeln, bevorzugt sei dabei der primäre Aminorest. [0043] Ganz besonders bevorzugt sind solche Verbindungen der Formel la, in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben: A Rest einer dimerisierten Fettsäure oder eines dimerisierten Fettalkohols mit 30 bis 38 C-Atomen; В -C(=O)- oder -CH2-; 55 D -O-:

 X^1

-CH2-CH3-O-, -CH(CH3)-CH3-O-;

R1 H. C1-C8-Alkyl, C1-C8-Acyl;

R2 H, C1-C8-Alkyl, C1-C8-Acyl;

m 0

10

n 5 bis 50;

u 0 bis 15.

[0044] Als Alkylreste R¹ und R² seien bevorzugt verzweigte oder unverzweigte C₁-C₈-Alkylketten, besonders bevorzugt Methyl, Ethyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1-2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, n-Octyl genennt.

[0045] Als Acylreste R¹ und R² seien bevorzugt verzweigte oder unverzweigte, gesättigte oder ungesättigte C₁-C₂-Acylreste bzw. C₁-C₇-Alkylcarbonylreste, besonders bevorzugt C₁-C₃-Alkylcarbonylreste wie Formyl, Methylcarbonyl (Acetyl), Ethylcarbonyl, n-Propylcarbonyl, n-Butylcarbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl-, 2-Methylpropylcarbonyl genannt.

[0046] Die bevorzugten hydrophilen Reste Polyethylengtykol und Polypropylengtykol, insbesondere Polyethylengtykol, sowie deren Copolymere können mit ihren endständigen Hydroxylgruppen wiederum an polymerisierten, bevorzugt dimerisierten Fettsäurederivaten bzw. Fettalkoholen kondensiert sein, wobei sich alternierende Blöcke mit bis zu 20 Einheiten, bevorzugt bis zu 15 Einheiten, besonders bevorzugt von 1 bis 5 Einheiten bilden können.

[0047] Bei der Verwendung einseitig verschlossener Alkylenglykole bzw. Polyalkylenglykole, bei denen jeweils eine der beiden endstandigen Hydroxylfunktion ecyliert oder alkyliert (R_1 und R_3 = C_1 - C_2 0-Alkyl, C_2 - C_2 0-Alkenyl oder C_2 - C_{12} -Acyl) vorliegt, erhält man Verbindungen der Strukturformel ib,

$$A - B = E \xrightarrow{m} D = X^{1} \xrightarrow{n} R^{1}$$

$$B = E \xrightarrow{m} D = X^{1} \xrightarrow{n} R^{2}$$
ID

35

30

bei denen die Veriablen A, B, D, E und X¹ sowie die Indices m und n die bereits oben genanmte Bedeutung haben. [0048] Die Herstellung der erfindungsgemäßen polymerisierten Fettsäurederivate erfolgt durch Kondensation der entsprechenden polymerisierten Fettsäuren mit den hydrophilen Verbindungen eus der Gruppe, bestehend eus Polyalkoholen, Monosacchariden, Alkylenglykolen, Polyalkylenglykolen und eminierten Polyalkylenglykolen.

[0049] Des Molverhaltnis von hydrophilem Baustein zu den polymerisierten Fettsauren liegt bei 0,5 bis 2,0 mol, bevorzugt 0,7 bis 1,3 mol hydrophiler Baustein pro mol Sauregruppe der Fettsaure.

[0050] Die Kondensation kann unter saurer oder basischer Katalyse erfolgen. Als saure Katalysatoren eignen sich Säuren bzw. Lewissäuren, beispielsweise Schwefelsäure, p-Toluolsuffonsäure, phosphorige Säure, hypophosphorige Säure, Phosphorsäure, Methansulfonsäure, Borsäure, Aluminiumchlorid, Bortrifluorid, Tetraethylorthotitanat, Tetrabutylorthotitanat, Zinndioxid, Zinndioxid,

[0051] Als basische Katalysatoren eignen sich Netriummethylat, Natriumethylat, Kaliumcarbonat, Netriumcarbonat, Kaliumtertiarbutylat, Kaliumhydroxid, Natriumhydroxid, Lithiumhydroxid, Magnesiumoxid, Kaliumphosphat.

[0052] Der Katalysator wird dabei in Mengen von 0,05 bis 10 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 5 Gew.-%, bezogen euf die Ausgangsstoffe, eingesetzt.

[0053] Die Reaktion kann in Lösungsmittel oder lösungsmittelfrei durchgeführt werden. Die Lösungsmittel sollten bei den Reaktionsbedingungen inert sein.

[0054] Als Lösungsmittel eignen sich z.B. Toluol, Xylol, Acetonitril, Hexamethylphosphorsäuretriamid, N,N-Dimethyltormamid, N,N-Dimethylermamid, N,N-Dimeth

[0055] Nach Beendigung der Umsetzung oder w\u00e4hrend der Umsetzung kann das L\u00f6sungsmittel abdestilliert werden,
[0056] Die Reaktion wird in der Regel bei Dr\u00fccken von 5 mbar bis Normaldruck und bei Temperaturen von 60 bis 250°C, bevorzugt 120 bis 290°C durchgef\u00fchrt. Unter den Reaktionsbedingungen sollte des gebildete Reektionswasser

entfermt werden. Die Reaktionszeiten liegen je nech Bedingungen bei 2 bis 20 Stunden. Reaktionskontrolle erfolgt über IR-Spektroskopie, über die Menge an Reaktionswasser oder über die Bestimmung der Säurezahl.

[0057] Die erfindungsgemäßen polymerisierten Fettsäurederivate, insbesondere die polymerisierten Fettsäureester sowie die polymerisierten Fettalkoholderivate der Formel le können durch Alkoxytierung der entsprechenden Fettsäuren bzw. Fettalkohole mit Ethylenoxid oder Propylenoxid hergestellt werden. Diese Polyaddition kann unter saurer oder elkalischer Katalyse erfolgen. Bevorzugt sind basische Katalysatoren wie beispielsweise Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Calciumoxid, Natriumnethylat, Kaliumtertiärbutylat, Natriumnoder Kaliumsalze von Carbonsäure.

[0058] Der Katalysator wird dabei in Konzentrationen von 0,005 bis 5 Gew.-%, bevorzugt 0,2 bis 1,5 Gew.-%, bezogen auf den polymerisierten Fettalkohol bzw. Säure.

[0059] Nach Zugabe des Katalysators können flüchtige Komponenten wie Wasser oder niedere Alkohole destillativ entfernt werden.

[0060] Die Alkoxytierug wird bei Temperaturen von 80 bis 160°C, bevorzugt von 100 bis 140°C durchgeführt.

[0061] Die so erhaltenen Alkoxylate der polymerisierten Fettsäuren oder Fettalkohole können gegebenenfalls in einem weiteren Schritt mit polymerisierten Fettsäurederivaten erneut verestert werden.

Anwendungen:

15

30

[0062] Durch die vorliegende Erfindung werden amphiphile Verbindungen für die Anwendung als Lösungsvermittler für pharmazeutische und kosmetische Zubereitungen sowie für Lebensmittelzubereitungen zur Verfügung gestellt. Sie besitzen die Eigenschaft, schwer lösliche Wirkstoffe auf dem Gebiet der Pharmazie und Kosmetik, schwerlösliche Nahrungserganzungsmittel, beispielsweise Vitamine und Carotinoide aber euch schwerlösliche Wirkstoffe für den Einsatz in Pflanzenschutzmitteln sowie veterinarmedizinische Wirkstoffe zu solubilisieren.

[0063] Überraschend wurde bei den beanspruchten Verbindungen ein gutes Solubilisationsvermögen für pharmazeutische und kosmetische Wirkstoffe gefunden. Ferner werden mit den beanspruchten Verbindungen Anwendungen erhalten, die sich durch eine sehr geringe Hämolyserate, einer nebenwirkungsfreien Verträglichkeit nach parenteraler, oraler und topischer Applikation auf Haut- und Schleimnaut auszeichnen. Die Verbindungen besitzen insbesondere keine Nebenwirkungen durch Wechselwirkungen mit Blutkörperchenmembranen. Nech parenteraler Applikation findet keine bzw. nur eine geringe Histaminfreisetzung statt. Die Solubilisatoren sind eufgrund ihres geringen Molekulargewichts nierengängig.

Solubilisatoren für Kosmetik

[0064] Die Verbindungen der Formel I k\u00f6nnen als Solubilisatoren in kosmetischen Formulierungen eingesetzt werden. Besonders eignen sie sich als Solubilisatoren f\u00fcr kosmetische \u00f6le. Sie besitzen ein gutes Solubilisierverm\u00f6gen f\u00fcr Fette und \u00f6le, wie Erdnu\u00e4\u00f6l, K\u00f6kosnu\u00e4\u00f6l, Mandel\u00e4l, Oliven\u00f6l, Palm\u00f6l, Ricinus\u00e4l, Soje\u00f6l oder Weizenkeim\u00f6l oder f\u00fcr etherische \u00f6le wie Latschenkiefer\u00e4l, Lavendel\u00e4l, Rosmarin\u00f6l, Fichtennadel\u00f6l, Kiefemnadel\u00f6l, Eukalyptus\u00f6l, Pelfferminz\u00e4l, Salbei\u00e4l, Bergamott\u00f6l, Terpentin\u00f6l, Melissen\u00e4l, Salbei\u00e4l, Wecholder\u00f6l, Zitronen\u00e4l, Anis\u00f6l, Kardamon\u00e4l; Pfelferminz\u00e4l, Campfer\u00f6l etc. oder f\u00fcr Mischungen eus diesen \u00f6len.

[0065] Weiterhin können die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel Lals Solubilisatoren für in Wasser schwer10sliche oder untösliche UV-Absorber wie beispielsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon (Uvinut[®] M 40, Fe. BASF), 2,2',4,4'-Tetrahydroxybenzophenon (Uvinut[®] D 50), 2,2'-Dihydroxy-4,4'-dimethoxybenzophenon (Uvinut[®] D49), 2,4-Dihydroxybenzophenon (Uvinut[®] 400), 2-Cyano-3,3-diphenylacrylsaure-2'-ethylhexylester (Uvinut[®] N S39), 2,4,6-Trianilino-p-(carbo-2'-ethylhexyl-1'-oxi)-1,3,5-triazin (Uvinut[®] T 150), 3-(4-Methoxybenzyliden)-campher (Eusolex[®] 6300, Fa. Merck), N,N-Dimethyl-4-aminobenzoesäure-2-ethylhexylester (Eusolex[®] 6007), Salicylsaure13,3,5-trimethylcyclohexylester, 4-Isopropyldibenzoylmethan (Eusolex[®] 8020), p-Methoxyzimtsaure-2-ethylhexylester und p-Methoxyzimtsaure-2-isoamylester sowle Mischungen davon verwendet werden.

[0066] Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind daher auch kosmetische Zubereitungen, die mindestens eine der Verbindungen der Formeln I oder le als Solubilisatoren enthalten. Bevorzugt sind solche Zubereitungen, die neben dem Solubilisator einen oder mehrer e schwerlösliche kosmetische Wirkstoffe, beispielsweise die oben genannten Ole oder UV-Absorber enthalten.

[0067] Bei diesen Formulierungen handelt es sich um Solubilisate euf Wesser oder Wesser/Alkohol-Basis. Die Verbindung I wird als Solubilisator im Verhältnis von 0,2:1 bis 50:1, bevorzugt 0,5:1 bis 20:1, besonders bevorzugt 1:1 bis 15:1, ganz besonders bevorzugt 2:1 bis 12:1 zum schwerlöslichen kosmetischen Wirkstoff eingesetzt.

[0068] Der Gehalt an erfindungsgemäßem Solubilisator in der kosmetischen Zubereitung liegt, abhängig vom Wirk-55 stoff, im Bereich von 1 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 3 bis 40 Gew.-%, besonders bevorzugt 5 bis 30 Gew.-%,

[0069] Zusätzlich können dieser Formulierung weitere Hiltsstoffe zugesetzt werden, beispielsweise nichtionische, kationische oder antonische Tenside wie Alkylpolyglycoside, Fettalkoholsulfate, Fettalkoholsulfonate, Fettalkoholethosphate, Alkylbetaine, Fettalkoholethosphate, Alkylbetaine,

Sorbitanester, POE-Sorbitanester, Zuckerlettsäureester, Fettsäurepolyglycerinester, Fettsäurepantialglycerioe, Fettsäurecarboxylate, Fettsäurester, Silikon-Copolymere, Fettsäurepolyglykolester, Fettsäureamide, Fettsäurealkanolamide, quantare Ammoniumverbindungen, Alkylphenoloxethylate, Fettaminoxethylate, Cosolventien wie Ethylenglykol, Propylenglykol, Glycerin u.e..

[0070] Als weitere Bestandteile können natürliche oder synthetische Verbindungen, z.B. Lanolinderivate, Cholesterinderivate, Isopropylmyristat, Isopropylpalmitat, Elektrolyte, Farbstoffe, Konservierungsmittel, Säuren (z.B. Milchsäure, Zitronensaure) zugesetzt werden.

[0071] Diese Formulierungen finden beispielsweise in Badezusatzpräparaten wie Badedlen, Rasierwässern, 10 Gesichtswässern, Mundwässern, Haarwässern, Eau de Cologne, Eau de Toilette usw. Verwendung.

Beschreibung der Solubilisierungsmethode:

[0072] Bei der Herstellung der Solubilisate für kosmetische Formulierugen können die Verbindungen der Formel Lals 150% 100% Ge Substanz oder als wäßrige Lösung eingesetzt werden.

[0073] Üblicherweise wird der Solubilisator in Wasser gelöst und mit dem jeweils zu verwendenden schwerlöslichen kosmetischen Wirkstoff z.B. den o.g. etherischen Ölen bzw. Parfümölen intensiv vermischt, bei spielsweise mittels eines Magnetrührers.

[0074] Es kann aber auch der zu verwendende schwerlösliche kosmetische Wirkstoff in einer Schmelze des Solubi-20 lisators gelöst werden und anschließend unter ständigem Rühren mit demineralisiertem Wasser versetzt werden.

Solubilisatoren für pharmazeutische Anwendungen

[0075] Die beanspruchten Verbindungen eignen sich für die Verwendung els Solubilisator in pharmazeutischen Zubereitungen jeder Art, die dadurch gekennzeichnet sind, daß sie einen oder mehrere in Wasser schwer lösliche oder wasserunlösliche Arzneistoffe oder Vitamine sowie Carotinoide enthalten. Insbesondere handelt es sich dabei um wäßrige
Lösungen bzw. Solubilisate zur oralen oder parenteralen Applikation, wie z.B. Injektionslösungen zur intravenösen,
intramuskulären oder subkutaner oder intraperitonealer Applikation.

[0076] Desweiteren eignen sich die beanspruchten Verbindungen zum Einsatz in oralen Darreichungsformen wie 30 Tabletten, Kapseln, Pulvern, Lösungen. Hier können Sie den schwerlöslichen Arzneistoff mit einer erhöhten Bioverfügbarkeit zur Verfügung stellen.

[0077] Bei der parenteralen Applikation können neben Solubilisaten auch Emulsionen, beispielsweise Fettemulsionen eingesetzt werden. Auch für diesen Zweck eignen sich die beanspruchten Verbindungen um einen schwerkslichen Arzneistoff zu verarbeiten.

35 [0078] Pharmazeutische Formulierungen der oben genannten Art k\u00f3nnen durch Verarbeiten der beanspruchten Verbindungen mit pharmazeutischen Wirkstoffen nach herk\u00f3mmlichen Methoden und unter Einsatz bekannter und neuer Wirkstoffe erhalten werden.

[0079] Die erfindungsgemäße Anwendung kann zusätzlich pharmazeutische Hilfsstoffe und/oder Verdünnungsmittel enthalten. Als Hilfsstoffe werden Cosolventien, Stabilisatoren, Konservierungsmittel besonders eufgeführt.

- 40 [0080] Die verwendeten pharmazeutischen Wirkstoffe sind in Wesser unlösliche bzw. wenig lösliche Substanzen. Gemäß DAB 9 (Deutsches Arzneimittelbuch) erfolgt die Einstufung der Löslichkeit pharmazeutischer Wirkstoffe wie folgt: wenig löslich (löslich in 30 bis 100 Teilen Lösungsmittel); schwer löslich (löslich in 100 bis 1000 Teilen Lösungsmittel); praktisch unlöslich (löslich in mehr als 10000 Teilen Lösungsmittel). Die Wirkstoffe können dabei eus jedem Indikationsbereich kommen.
- [0081] Als Beispiele seien hier Bertzodiazepine, Antihypertensiva, Vitamine, Cytostatika insbesondere Taxol, Anästhetika, Neuroleptika, Antidepressiva, Antibiotika, Antimykotika, Fungizide, Chemotherapeutika, Urologika, Thrombozytenaggregetionshemmer, Sulfonamide, Spasmolytika, Hormone, Immunglobuline, Sera, Schilddrüsentherapeutika, Psychopharmaka, Parkinsonmittel und andere Antihyperkinetika, Ophthalmika, Neuropathiepräparate, Calciumstoffwechselregulatoren, Muskelrelaxantia, Narkosemittel, Lipidsenker, Lebentherapeutika, Koronarmittel, Kardiaka, Immuntherapeutika, regulatorische Peptide und ihre Hemmstoffe, Hypnotika, Sedativa, Gynäkologika, Gichtmittel, Fibrinolytika, Enzympräparate und Transportproteine, Enzyminhibitoren, Emetika, Durchblutungsfördernde Mittel, Diuretika, Diagnostika, Corticoide, Cholinergika, Gallenwegstherapeutika, Antiasthmatika, Broncholytika, Betarezeptorenblocker, Calciumantagonisten, ACE-Hemmer, Anterioskderosemittel, Antiphlogistika, Antikoagulantia, Antihypotonika, Antihypoglykamika, Antihypertonika, Antifibrinolytika, Antiepileptika, Antiemetika, Antidota, Antidiabetika, Antiamthythmika, Antianamika, Antiellergika, Anthelmintika, Analgetika, Analeptika, Aldosteronantegonisten, Abmage-

[0062] Die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen els Lüsungsvermittler in pharmazeutischen Zubereitungen erfolgt beispielsweise in der Weise, deß der Wirkstoff in dem Solubilisator, gegebenenfalls unter Erwärmen,

disperpiert oder gelöst wird und unter Rühren mit Wasser vermischt wird.

[0083] Eine andere Herstellvariante ist das Auflösen des Solubilisators in der wäßrigen Phase, gegebenenfalls umter leichtem Erwärmen und das enschließende Lösen des Wirkstoffs in der wäßrigen Solubilisatorlösung. Das gleichzeitige Auflösen von Solubilisator und Wirkstoff in der wäßrigen Phase ist ebenfalls möglich.

[0084] Gegenstand der Erfindung sind daher auch pharmazeutische Zubereitungen, die mindestens eine der Verbindungen der Formein I oder la als Solubilisatoren enthalten. Bevorzugt sind solche Zubereitungen, die neben dem Solubilisator einen in Wasser schwerlöslichen oder wasserunlöslichen pharmazeutischen Wirkstoff, beispielsweise aus den oben genannten Indikationsgebieten enthalten.

[0085] Besonders bevorzugt sind von den oben genanmten pharmazeutischen Zubereitungen solche, bei denen es sich um parenteral applizierbare Formulierungen handelt.

[0086] Der Gehalt an erfindungsgemäßem Solubilisator in der pharmazeutischen Zubereitung liegt, abhängig vom Wirkstoff, im Bereich von 1 bis 50 Gew.-%, bevorzugt 3 bis 40 Gew.-%, besonders bevorzugt 5 bis 30 Gew.-%.

Solubilisatoren für Lebensmittelzubereitungen

15

[0087] Neben der Anwendung in der Kosmetik und Pharmazie eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I auch als Solubilisatoren im Lebensmittelbereich für schwer wasserlösliche oder wasserunlösliche Nähr-, Hiltsoder Zusatzstoffe, wie z.B. fettlösliche Vitamine oder Carotinoide. Als Beispiel seien Idare, mit Carotinoiden gefärbte Getränke genannt.

Solubilisatoren für Pflanzenschutzzubereitungen

[0088] Die Anwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I als Solubilisatoren in der Agrochemie kann u.a. Formulierungen umfassen, die Pestizide, Herbizide, Fungizide oder Insektizide enthelten, vor allem auch solche Zubereitungen von Pflanzenschutzmitteln, die als Spritz- oder Gießbrühen zum Einsatz kommen.

[0089] In den folgenden Beispielen wird die Herstellung der polymerisierten Fettsäurederivate sowie deren Verwendung als Solubilisatoren n\u00e4her erl\u00e4utert.

Beispiele

Synthesebeispiele

Beispiel 1

35 Ester aus Dimerfettsâure Pripol® 1009 und Polyethylenglykol (Molgewicht 1000)

[0090] 36.9 g (0.065 mol) Pripoi® 1009 (Fa. Unichema) wurden bei 80°C mit 130,0 g (0.13 mol) Pluriol® E 1000 (Fa. BASF) und 1,7 g Hypophosphorige Saure versetzt und 11h bei 180°C unter N_2 -Schutzgas gerührt. Das sich bildende Reaktionswasser wurde abdestilliert.

Ausbeute: 161,0 g

Saure-Zahl (SZ): 4,5 mg KOH/g; OH-Zahl (OHZ): 49 mg KOH/g; Verseifungszahl (VZ): 51 mg KOH/g

45 Beispiel 2

Ester aus Dimerfettsaure Pripol® 1009 und Polyethylenglykol (MG 1500)

[0091] 28,0 g (0,05 mol) Pripol[®] 1009 wurden bei 80°C mit 150,0 g (0,1 mol) Pluriol[®] E 1500 und 1,8 g Hypophosphorige Saure versetzt und 20h bei 180°C unter N₂-Schutzgas gerührt. Das sich bildende Reaktionswasser wurde abdestilliert.

Ausbeute: 167,3 g

SZ: 7,4 mg KOH/g; OHZ: 29 mg KOH/g; VZ: 41 mg KOH/g

Beispiel 3

Ester eus Dimerlettsâure Pripol® 1009 und Methylpolyethylenglykol (MG 520)

[0092] 85,2 g (0,15 mol) Pripol[®] 1009 wurden bei 80°C mit 156,0 g (0,3 mol) Methylpolyethylenglykol und 2,4 g Hypophosphorige Säure versetzt und 20h bei 180°C unter N₂-Schutzgas genührt. Das sich bildende Reaktionswasser wurde abdestilliert.

Ausbeute: 235 g

10

SZ: 6,7 mg KOH/g; OHZ: 13 mg KOH/g; VZ: 78 mg KOH/g

Beispiel 4

15 Ester aus Dimerlettsaure Pripol® 1009 und Methylpolyethylenglykol (MG 750)

[0093] 28,4 g (0,05 mol) Pripol® 1009 wurden bei 80°C mit 75,0 g (0,1 mol) Methylpolyethylenglykol (MG 750) und 1,0 g Hypophosphorige Saure versetzt und 18h bei 180°C unter N₂-Schutzgas gerührt. Das sich bildende Reaktionswasser wurde abdestilliert.

20

Ausbeute: 97,1 g

SZ: 7,9 mg KOH/g; OHZ: 2,5 mg KOH/g; VZ: 60 mg KOH/g

25 Beispiel 5

Ester aus Trimerfettsäure Pripol® 1040 und Polyethylanglykol (MG 1000)

[0094] 38,9 g (mit SZ: 188 mg KOH/g) Pripol[®] 1040 wurden bei 80°C mit 130,0 g (0,13 mol) Pluriol[®] E 1000 und 1,7 g Hypophosphorige Säure versetzt und 20h bei 180°C unter N₂-Schutzgas gerührt. Des sich bildende Reaktionswasser wurde abdestilliert.

Ausbeute: 162,2g

35 SZ: 4,7 mg KOH/g; OHZ: 48 mg KOH/g; VZ: 54 mg KOH/g

Beispiel 6

Ester aus Dimerfettsaure Pripol® 1009 und Methylpolyethylenglykol (MG 900)

[0095] 25.6 g (0.05 mol) Pripol $^{\odot}$ 1009 wurden bei 80°C mit 81,0 g (0.1 mol) Methylpolyethylenglykol (MG 900) und 1,1 g Hypophosphorige Saure versetzt und 16h bei 180°C unter N₂-Schutzgas gerührt. Das sich bildende Reaktionswasser wurde abdestilliert.

S Ausbeute: 101 g

SZ: 8.2 mg KOH/g; OHZ: 3.7 mg KOH/g; VZ: 53 mg KOH/g

Kosmetische Formulierungen

Beispiel 7

50

[0096] 6 g Solubilisator, hergestellt nach den Beispielen 1 bzw. 4 wurden mit 1 g des in Tabelle 1 eufgeführten etherischen Ols bzw. Parfürmöls mittels Magnetrührer innig gemischt. Unter ständigem Rühren wurde mit einer Bürette langsam demineralisiertes Wasser ad 100 g hinzugefügt. Die erhaltenen Formulierungen besaßen folgende Zusammensetzung:

1 Gew.-% etherisches oder kosmetisches OI,

6 Gew.-% Solubilisator, 93 Gew.-% Wasser

5

10

Tabelle 1

Solubilisator	etherisches Ol	Aussehen der Formulie- rung	
Beispiel 1	Fichtennadelči	opales Solubilisat	
Beispiel 1	Rosmarinol	opales Solubilisat	
Beispiel 1	Lavendelől	Idares Solubilisat	
Beispiel 1	After Shave "Minos" der Fa. Drom	opales Solubilisat	
Beispiel 4	Latschenkieferöl	ktares Solubilisat	
Beispiel 4	Lavendelöl	opales Solubilisat	

15

20 Beispiel 8

Sonnenschutzmittel

[0097] 25 g Dimerfettsäureester, hergestellt gemäß Beispiel 4 wurden bei ca. 60 °C geschmolzen und 2,5 g des Son-25 nenschutzmittels Uvinut[®] T 150 wurden in der Schmelze gelöst. Anschließend wurde eine auf 60°C erwarmte Mischung von 62,5 g Aque bidest und 10 g Glycerol vorsichtig unter Rühren hinzugetropft. Es bildete sich eine Idare Lösung, die nach Erkalten auf Raumtemperatur abgefüllt wurde.

Pharmazeutische Formulierungen

Beispiel 9

Diazepam Injektionslösung

35 [0098] 400 mg Dimerfettsäureester gemäß Beispiel 3 wurden in 1578 mg Aqua bidest gelöst. Anschließend wurden 10 mg Diazepam zu der Solubilisatorlösung gegeben und gerührt bis der Arzneistoff gelöst war. Die Lösung wurde mit 2 mg Natriumdisulfit und 10 mg Benzylalkohol konserviert und nach üblichen Methoden steriffiltriert und in Injektionsfläschen gefüllt.

40 Beispiel 10

17-β-Estradiol Gelatine Kapseln

[0099] 100 mg 17-β-Estradiol wurden mit 10 g geschmolzener Dimerlettsäureester gemäß Beispiel 3 und 80 g 45 geschmolzenem PEG 6000 sowie 10 g Ethanol gemischt und anschließend direkt in flüssiger Form in Kapseln gefüllt.

Beispiel 11

Orale Ciclosporin Formulierung (flüssig befüllte Kapsel)

[0100] 100 g Ciclosporin A wurden in 770 g Dimerlettsäure ester gemäß Beispiel 4, 100 ml Ethanol und 75 ml Propylengykol gelöst und die viskose klare Lösung wurde anschließend in Kapseln abgefült.

Beispiel 12

55

Diazepam Emulsion zur parenteralen Applikation

[0101] 160 g Dimerfettsäureester gemäß Beispiel 4 wurden in 660 g Aque bidest gelöst. Des Diazepam (10 g) wurde

in einer 1;1 Mischung aus Sojaöl und Miglyol Öl (Ölphase betrug 200 g) dispergiert. Zusätzlich wurden 10 g Sojalecithin eingesetzt, das in der Ölphase gelöst wurde. Die beiden Phasen wurden vordispergiert und anschließend per Hochdrucknomogenisation emulgiert.

5 Beispiel 13

17-β-Estradiol Tablette

[0102] 10 g 17-β-Estradiol wurden mit 50 g Dimerfettsäureester gemäß Beispiel 4 geschmolzen. Die Schmelze wurde euf 940 g Ludipress gezogen und das Granulat mit 0.5 g Mg-stearat gemischt. Die erhaltene Mischung wurde anschlie-Bend tablettiert.

Beispiel 14

15 Diazepam-haltiges Pulver

[0103] 10 g Diazepam und 400 g des Dimerfettsäureesters gemäß Beispiel 4 els Solubilisator wurden in Ethanol gelöst. Anschließend wurden 1000 g Sorbitol als Trägerstoff hirzugefügt und ebenfalls gelöst.
[0104] Danach wurde das Lösungsmittel entfernt und die Mischung im Vakuum getrocknet.

Beispiel 15

20

35

40

45

50

į

Solubilisierende Wirkung am Beispiel 17-6-Estradiol und Clotrimazol

25 [0105] Es wurden 20 Gew.-%ige, w\u00e4\u00e4rige Solubilisator\u00f6\u00fcsungen eingesetzt. Die erfindungsgem\u00e4\u00e4en Solubilisatoren wurden unter leichtem Erw\u00e4rmen bei Temperaturen bis \u00e45 \u00c4 C geschmolzen und anschlie\u00e4end mit dem Arzneistoff gemischt. Danach wurde Phosphatpuffer pH 7,0 (USP XXIII) in kleinen Anteilen hinzugef\u00fcgt und bei Raumtemperatur ger\u00fchrt bis die S\u00e4tigungskonzentration des Arzneistoffs erreicht war. Tabelle 2 zeigt die erzielten Konzentrationen der Arzneistoffe in den einzelnen Solubilisatorl\u00f6sungen.

Tabelle 2

Verbindung	17-β-Estradiol	Clotrimazol
Phosphatpuffer pH 7,0 Vergleich	0.0*)	0.0
Sorbitanfettsäureester (Tween® 80) - Vergleich	0.09	0.03
Ethoxyliertes Ricinusôl (Cremophor® EL) - Vergleich	0.06	0,01
Beispiel 1	0.14	0,25
Beispiel 2	0,12	0,21
Beispiel 3	0.18	0,35
Beispiel 4	0.18	0,33
Beispiel 5	•	•
Beispiel 6	0,16	0.30

¹⁾ Die Zahlenangsben beziehen sich auf die Menge an solubilisiertem Arzneistoff in Gewichtsprozent.

Beispiel 16

Bestimmung der Hamolyseaktivität im RBC-Test

55 [0106] In einem RBC-Test (Red Blood Cell) an Kaninchenerythrozyten wurde die hamolytische Aktivität der beanspruchten Verbindungen getestet (siehe Tabelle 3). Die Inkubationszeit betrug 60 min bei Raumtemperatur.

Tabelle 3

Verbindung	Hämolyse der 1 %-igen Lösungen in Phopsphat- puffer		
Phosphatpuffer pH 7,0	keine		
Sorbitanfettsäureester (Tween® 80)	keine		
Ethoxyliertes Ricinusôl (Cremophor® EL)	keine		
Beispiel 1	keine		
Beispiel 3	keine		
Beispiel 4	keine		
Beispiel 6	keine		

20 Beispiel 17

10

15

35

50

Verträglichkeit am Hund

[0107] Nach intravenöser Injektion einer 5 %-igen wäßrigen Lösung der beanspruchten Verbindungen am Hund wurde die Bluthistaminauschüftung verfolgt (Tabelle 4).

Tabelle 4

30	Verbindung	5 min. vor Applikation	5 min. nach Applikation	15 min. nach Applikation
30	Sorbitanfettsäureester (Tween 80)	3-)	14142	58065
	Solutol HS 15	5	138	220
	Beispiel 3	5	10	9

*) Die Zahlenangaben stellen Bluthistaminspiegel in ng/ml dar.

Patentansprüche

- 40 1. Verwendung von polymerisierten Fettsäure- und Fettalkoholderivaten, hergestellt durch Kondensation von polymenisierten C₁₂-C₁₁₀-Fettsäuren oder C₁₂-C₁₁₀-Fettalkoholen mit hydrophilen Verbindungen aus der Gruppe, bestehend aus Polyalkoholen, Monosacchariden, Alkylenglykolen, Polyalkylenglykolen, aminierten Polyalkylenglykolen, als Solubilisatoren.
- Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Kondensationsprodukt mindestens 50 Gew.-% einer oder mehrerer dimerisierter Fettsäure- oder Fettalkoholderivate der allgemeinen Formel I,

enthält, in der die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

A Rest einer dimerisierten Fettsäure oder eines dimerisierten Fettalkohols mit 22 bis 42 C-Atomen;

- B -C(=O)- oder -CH2-:
- X hydrophiler Baustein aus der Gruppe, bestehend aus Polyalkoholen, Monosacchariden, Alkylengtykolen, Polyalkylengtykolen, aminiarten Polyalkylengtykolen;
- Z OR, NHR, R;
- R H. C1-C20-Alkyl, C1-C20-Alkenyl, C1-C12-Acyl;
- 10 u 0 bis 20.
 - Verwendung nach Anspruch 1, in der die dimerisierten Fettsäure- und Fettalkoholderivate die folgende allgemeine Formel ta besitzen,

$$A - B = E \xrightarrow{m} D = X \xrightarrow{n} B - A - B = E \xrightarrow{m} D = X \xrightarrow{n} R^{1}$$

$$B = E \xrightarrow{m} D = X \xrightarrow{n} B - A - B = E \xrightarrow{m} D = X \xrightarrow{n} R^{2}$$
16

in der die Verlabten unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

- A Rest einer dimerisierten Fettsäure oder eines dimerisierten Fettalkohols mit 22 bis 42 C-Atomen;
- B -C(=0)- oder -CH₂-;
- 30 D -O-;

25

35

- E -N(R3)-Y-:
- X1 -CH2-CH2-O-, -CH2-CH2-O-, -CH(CH3)-CH2-O-, -CH2-O-2-CH2-CH2-O-, -CH2-CH2-O-1
- Y -CH2-CH2-, -CH2-CH2-CH3-, -CH(CH3)-CH2-;
 - R1 H. C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, C1-C12-Acyl;
- 40 R2 H. C1-C20-Alkyl, C2-C20-Alkenyl, C1-C12-Acyl;
 - R3 H. C₁-C₂₀-Alkyl, C₂-C₂₀-Alkenyl, [-X¹-]_n-R¹:
 - m 0 oder 1;
 - n 1 bis 150:
 - u 0 bis 20.
- Verwendung von Verbindungen der Formel la nach Anspruch 3, in der die Variabien folgende Bedeutung haben:
 - A Rest einer dimerisierten Fettsäure oder eines dimerisierten Fettalkohols mit 30 bis 38 C-Atomen;
 - B -C(=O)- oder -CH2-;
 - D -0

55

X1 -CH2-CH2-O-, -CH(CH3)-CH3-O-;

R¹ H, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Acyl;
R² H, C₁-C₈-Alkyl, C₁-C₈-Acyl;
5 m 0;
n 5 bis 50;
u 0 bis 15.

10

- Verwandung von polymerisierten Fettsäure- und Fettalkoholderivaten nach den Ansprüchen 1 bis 4 als Solubilisatoren in pharmazeutischen und kosmetischen Zubereitungen.
- Verwendung von polymerisierten Fettsäure- und Fettalkeholderivaten nach den Ansprüchen 1 bis 4 els Solubilisatoren in Lebensmittelzubereitungen.
 - Pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine der polymerisierten Fettsäure- und Fettalkoholdenvaten gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 als Solubilisator.
- Pharmazeutische Zubereitungen nach Anspruch 7, enthaltend zusätzlich mindestens einen in Wasser schwerlöslichen oder wasserunföslichen pharmazeutischen Wirkstoff.
 - Pharmazeutische Zubereitungen nach den Ansprüchen 7 und 8, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um parenteral applizierbare Darreichungsformen handelt.

25

- Kosmetische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine der polymerisierten Fettsäure- und Fettalkoholderivaten gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 als Solubilisator.
- Kosmetische Zubereitungen nach Anspruch 10, enthaltend zusätzlich mindestens einen in Wasser schwerkslichen oder wasserunlöslichen kosmetischen Wirkstoff.
 - Lebensmittelzubereitungen, enthaltend mindestens eine der polymerisierten Fettsäure- und Fettalkoholderivaten gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 als Solubilisator.
- 35 13. Lebensmittelzubereitung nach Anspruch 12, enthaltend zusätzlich mindestens ein in Wasser schwerlösliches oder wasserunlösliches Vitamin oder Carotinoid.

40

45

50

55



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 99 10 4859

Kategone	Kennzeichnung des Dolos der maßgeblich	ments mit Angaba, sowed enforderich, nen Telle	Betrift Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (IHLCLIS)
0,X	EP 0 ZZ9 400 A (HOI ZZ. Juli 1987 (1987 * Seite 2, Zeile 18	ECHST AG)	1-7,10	A61K47/34 A61K7/00 AZ3L1/035
X	HAN) ZZ. August 199 * Seite 1, Zeile 19 * Seite 3, Zeile 24 * Seite 13, Zeile 24 *	FER GUENTER (DE); WEKEL 96 (1996-08-ZZ)	1-8 10-13	
X	OATABASE WPI Section Ch. Week 96	2Z IS Ltd., London, G8; 7191 (AIYO KAGAKU KK), 6-03-26)	1-7,10, 1Z	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (INLCIA) A61K
	MÜNCHEN	orde für alle Patentansprüche erstelli Anschrüßenum en Recheiche Z1. Juli 1999		1, 8
X: voni Y: voni andi	ATEDORIE DER GENANNTEN DOK besonderer Bedeutung ellern betrach besonderer Bedeutung in Verbindung iren Veröfferbichung benaeben Kate- nologischer hinbergund	E : &seres Patentos nech dem Anme a ms einer D : in der Anmehalt	kument, das jedo Idedatum verbiller Ig angelürites (Do	ticft worden mi kument

16

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 10 4859 -

in diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentiamzien der im obengenannten europäischen Recherchenbencht angeführten Patentiokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Umsmichtung und erlotgen ohne Gewähr.

21-07-1999

Im Recherchenbendh angeführtes Patentdokument			Datum der Veröftentlichung	Mitglied(er) der Parentamilie		Datum ger Veröffentlichu	
EP	0229400	A	22-07-1987	30 JP US	3600263 A 62169824 A 4853430 A	09-07-19 27-07-19 01-08-19	
WO	9625384	A	22-08-1996	30 CA CN EP JP US	19505100 A 2211674 A 1181060 A 0809623 A 11500121 T 5872149 A	22-08-19 22-08-19 06-05-19 03-12-19 06-01-19 16-02-19	
JP	8081391	A	26-03-1996	KEI	YE		

EPO FORM POARS

Für nähere Einzelheiten zu desem Anhang: siehe Amsblatt des Europäischen Patentamis, Nr. 12/82